

# Chemie

POCKET TEACHER ABI

# Duden

# Chemie

6., überarbeitete Auflage

Manfred Kuballa Joachim Kranz Redaktionelle Leitung: David Harvie Redaktion: Dr. Angelika Fallert-Müller Herstellung: Ditte Hoffmann Umschlaggestaltung: 2issue, München Layout/technische Umsetzung: LemmeDESIGN, Berlin Grafiken: Lennart Fischer. Manfred Kuballa

### www.duden.de www.cornelsen.de

Das Werk und seine Teile sind urheberrechtlich geschützt. Jede Nutzung in anderen als den gesetzlich zugelassenen Fällen bedarf der vorherigen schriftlichen Einwilligung des Verlages. Hinweis zu §§ 60 a, 60 b UrhG: Weder das Werk noch seine Teile dürfen ohne eine solche Einwilligung an Schulen oder in Unterrichts- und Lehrmedien (§ 60 b Abs. 3 UrhG) vervielfältigt, insbesondere kopiert oder eingescannt, verbreitet oder in ein Netzwerk eingestellt oder sonst öffentlich zugänglich gemacht oder wiedergegeben werden. Dies gilt auch für Intranets von Schulen.

Das Wort Duden ist für die Cornelsen Verlag GmbH als Marke geschützt.

6. Auflage, 1. Druck 2023© 2023 Cornelsen Verlag GmbH, Berlin

Druck und Bindung: H. Heenemann, Berlin

Printed in Germany

ISBN 978-3-411-77123-3



PEFC zertifiziert
Dieses Produkt stammt aus nachhaltig

bewirtschafteten Wäldern und kontrollierten Quellen.

www.pefc.de

Inhalt

	Vorwort	7
1	Energetik chemischer Reaktionen	8
1.1	Energieumsatz chemischer Reaktionen	8
	Bildungsenthalpie von Verbindungen	8
	Bildungsenthalpie von Elementen	9
	Reaktionsenthalpie	10
	Reaktionsenthalpie von Folgereaktionen	11
1.2	Energieumsatz beim Kristallisieren und Lösen.	11
	Energieinhalt kristalliner Stoffe	12
	Lösungswärmen	13
1.3	Triebkraft chemischer Reaktionen	15
	Entropiebegriff	16
	Entropie von Elementen und Verbindungen	17
	Reaktionsentropie	17
	Freie Reaktionsenthalpie	18
	Reaktionsumkehr	19
2	Geschwindigkeit chemischer Reaktionen	21
2.1	Heterogene und homogene Reaktionen	
2.2	Reaktionsgeschwindigkeit	
	Definitionen	
	Durchschnitts- und Momentangeschwindigkeit	
	Darstellung der Reaktionsgeschwindigkeit	
	Bestimmungsgrößen der Reaktionsgeschwindigkeit	
2.3	Geschwindigkeitsgesetz	
	Reaktionsart	
	Reaktionsordnung	27
2.4	Katalyse	28
3	Chemisches Gleichgewicht	20
<b>3</b> 3.1		
3.1	Kennzeichen des chemischen Gleichgewichts	
	Gleichgewichtsreaktionen	
	Gleichgewichtskonstante	
	Bestimmung der Gleichgewichtskonstanten	
3.2	Beeinflussung des chemischen Gleichgewichts	33

	Änderung der Temperatur	-
	Änderung des Drucks	
	Änderung der Konzentration	_
	Prinzip des kleinsten Zwangs	7
3.3	<b>Lösungsgleichgewichte</b>	8
	Temperaturabhängigkeit der Löslichkeit	8
	Löslichkeitsprodukt	9
4	Säuren und Basen 4	2
4.1	Definitionen von Säuren und Basen	2
	Entwicklung des Säure- und Basebegriffs	2
	Theorie von Brönsted	3
	Lewis-Säuren und -Basen	6
4.2	Protolysegleichgewichte	6
	Ionenprodukt des Wassers	6
	Der pH-Wert	7
	Stärke von Säuren und Basen	
	pH-Wert von Salzlösungen	_
	Pufferlösungen	-
4.3	Neutralisation	-
4.5	Neutralisation schwacher Säuren und Basen	-
	Titration von Säuren und Basen	_
	Titiation von Sauten und Basen	U
5	Oxidation und Reduktion 6	0
5.1	Redoxreaktionen	0
	Redoxgleichgewichte	0
	Oxidationszahlen	2
	Redoxgleichungen	4
5.2	<b>Korrosion</b>	8
	Säurekorrosion	8
	Sauerstoffkorrosion	0
	Kontaktkorrosion	1
	Korrosionsschutz	2
5.3	Elektrochemie	_
د.د	Galvanische Elemente	
	Spannungsreihe der Metalle	_
	Batterien	-
		_
F 4		_
5.4	Elektrolyse	
	Zersetzungsspannung	

6	Organische Stoffklassen
6.1	Kohlenwasserstoffe
	Alkane
	Alkene und Alkine
	Eigenschaften von Kohlenwasserstoffen
	Aromatische Kohlenwasserstoffe
6.2	Halogenkohlenwasserstoffe
	Eigenschaften von Halogenkohlenwasserstoffen
6.3	Alkohole, Phenole und Ether
	Alkohole
	Phenole
	Ether
6.4	Aldehyde und Ketone
	Benennung von Aldehyden und Ketonen
	Eigenschaften der Aldehyde und Ketone
8.5	<b>Carbonsäuren</b>
	Struktur der Carbonsäuren
	Eigenschaften der Carbonsäuren
6.6	Carbonsäureester
	Einteilung der Carbonsäureester
	Mechanismus der Esterbildung
	Benennung der Carbonsäureester
	Eigenschaften von Estern
	Fette
6.7	Seifen und Tenside (waschaktive Substanzen)
	Eigenschaften von Seifen und Tensiden
	Wirkung von Seifen und Tensiden
6.8	<b>Kohlenhydrate</b>
	Einteilung der Kohlenhydrate
	Monosaccharide
	Oligosaccharide
	Polysaccharide
6.9	Proteine (Eiweißstoffe)
	Aminosäuren
	Peptidbindung
	Struktur von Proteinen
	Eigenschaften der Proteine
6.10	Kunststoffe
	Herstellung von Kunststoffen
	Polymerisation
	Polyaddition

	Polykondensation	. 129
	Struktur und Eigenschaften von Kunststoffen	. 131
6.11	Farbstoffe	. 133
	Strukturmerkmale von Farbstoffmolekülen	. 133
	Einteilung der Farbstoffe	. 135
7	Isomerie organischer Stoffe	. 139
7.1	Was ist Isomerie?	. 139
7.2	Isomeriearten	. 139
	Kettenisomerie	. 140
	Stellungsisomerie	. 140
	Bindungsisomerie	. 141
	Funktionsisomerie	. 141
	Geometrische Isomerie	. 142
	Optische Isomerie	. 143
8	Anhang	. 147
8.1	Größen und Einheiten	. 147
8.2	Gasgesetze	. 147
	Stichwortverzeichnis	. 149

## **Vorwort**

### Liebe Leserin, lieber Leser!

Der Pocket Teacher Abi Chemie ist der ideale Wegbegleiter durch die gesamte Oberstufe bis zum Abitur. Er hilft nicht nur beim Endspurt vor der Abschlussprüfung, sondern ebenso gut bei der Vorbereitung auf Klausuren und Tests. In kompakter Form werden die Zusammenhänge hier übersichtlich und anschaulich erklärt. Dazu tragen auch die zahlreichen Grafiken und Beispiele bei.

Gewünschte Infos können am schnellsten über das Stichwortverzeichnis am Ende des Bandes gefunden werden. Am besten ins Inhaltsverzeichnis schauen und im entsprechenden Kapitel nach dem Begriff suchen! Stichwörter sind hier durch Fettdruck hervorgehoben. Farbige Pfeile verweisen auf andere Stellen im Buch bzw. auf das Internet.

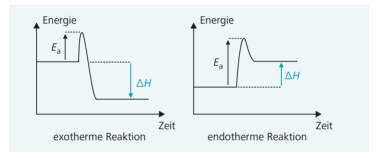
Diese Rubrik kennzeichnet Definitionen/Merkwissen ( S. 8).

 Aufzählungen zu einem Thema sind meist durch kleine farbige Quadrate übersichtlich gegliedert ( S.11).

Viel Erfolg bei den Prüfungen zum Abitur!

### 1.1 Energieumsatz chemischer Reaktionen

Praktisch alle chemischen Reaktionen sind mit einem Energieumsatz verbunden, meist in Form von Wärmeabgabe oder Wärmeaufnahme. Wird dabei Energie *freigesetzt*, handelt es sich um eine *exotherme Reaktion*, wird Energie *aufgenommen*, handelt es sich um eine *endotherme Reaktion*.



**BEISPIEL** Magnesium reagiert mit Sauerstoff zu Magnesiumoxid. Dabei wird Energie in Form von Wärme und Licht *freigesetzt*:

$$2 \text{ Mg} + \text{O}_2 \rightarrow 2 \text{ MgO} + \text{Energie}.$$

Stickstoff reagiert mit Sauerstoff nur dann zu Stickstoffmonooxid, wenn ständig Energie *zugeführt* wird:

$$N_2 + O_2 + Energie \rightarrow 2 NO$$

Die meisten Reaktionen erfolgen erst nach einer Aktivierung der Reaktionspartner. Die dazu erforderliche Aktivierungsenergie  $E_{\rm a}$  wird normalerweise durch Erwärmen aufgebracht.

### Bildungsenthalpie von Verbindungen

Die Energie, die bei der Bildung von Verbindungen aus ihren Elementen umgesetzt wird, bezeichnet man als *Bildungsenthalpie*  $\Delta H_{\rm B}$ . Die Bildungsenthalpie ist *temperatur-* und *druckabhängig*.

Wird bei der Reaktion Energie freigesetzt, gilt  $\Delta H_B < 0$ , wird bei der Reaktion Energie aufgenommen, gilt  $\Delta H_B > 0$ .

1

**BEISPIEL** Bei einer Temperatur T = 298,16 K und einem Druck p = 1013 hPa beträgt die Bildungsenthalpie von Magnesiumoxid  $\Delta H_{\rm B} = -601$  kJ/mol, d. h., bei der Bildung von 1 Mol Magnesiumoxid aus den Elementen werden bei diesen Bedingungen 601 kJ freigesetzt.

Die Bildungsenthalpie von Stickstoffmonooxid beträgt bei den genannten Bedingungen  $\Delta H_{\rm B} = +90\,{\rm kJ/mol}$ , d. h., für die Bildung von 1 Mol Stickstoffmonooxid aus den Elementen werden 90 kJ aufgenommen.

Die Temperatur  $T=298,16\,\mathrm{K}$  und den Druck  $p=1013\,\mathrm{hPa}$  bezeichnet man als *Standardbedingungen*, die entsprechende Bildungsenthalpie als *Standardbildungsenthalpie*  $\Delta H_{\mathrm{B}}^{\alpha}$ .

**BEACHTE** Standardbedingungen sind nicht zu verwechseln mit den sogenannten *Normalbedingungen:*  $T_n = 273,16 \text{ K} (= 0 \,^{\circ}\text{C})$  und  $p_n = 1013 \,\text{hPa}$ .

### **Bildungsenthalpie von Elementen**

Elemente bestehen aus Atomen gleicher Sorte, die je nach Aggregatzustand und Elementart unterschiedlich miteinander verbunden sind.

Die Bildung von Molekülen bzw. Ionen aus Einzelatomen ( Bindungsenergie, s. Internet), von Festkörpergittern aus Ionen bzw. Molekülen ( Gitterenergie, S. 12) ist ebenfalls mit einem Energieumsatz verbunden. Schon die Bildung eines Atoms aus Protonen, Neutronen und Elektronen lässt sich nicht ohne einen Energieumsatz vorstellen.

Die Einbeziehung aller dieser Energien in die Bildungsenthalpie eines Elements ist sehr kompliziert und praktisch nicht durchführbar. Daher wurde folgende Festlegung getroffen:

Die Bildungsenthalpie von Elementen wird bei Standardbedingungen, d. h. bei  $T=298,16\,\mathrm{K}$  und  $p=1013\,\mathrm{hPa}$ , auf einen Betrag von  $\Delta H_\mathrm{B}^\circ=0\,\mathrm{kJ/mol}$  festgelegt. Diese Festlegung bezieht sich auf den jeweils *energieärmsten* Zustand des Elements bei Standardbedingungen.

**BEISPIEL** Die Standardbildungsenthalpie von Brom beträgt für den *flüssigen* Zustand definitionsgemäß  $\Delta H_{\rm B}^{\rm o}=0$  kJ/mol, für den *gasförmigen* Zustand jedoch  $\Delta H_{\rm B}^{\rm o}=+31$  kJ/mol, da für das Verdampfen (Übergang vom flüssigen zum gasförmigen Zustand) Energie *zugeführt* werden muss.

### Reaktionsenthalpie

Die bei einer chemischen Reaktion umgesetzte Energie bezeichnet man als Reaktionsenthalpie  $\Delta H_{\rm R}$ .

Der Betrag für diese Energie lässt sich leicht ermitteln, wenn man die Bildungsenthalpien  $\Delta H_{\rm B}$  der jeweils beteiligten Stoffe kennt. Er entspricht der Differenz aus der Bildungsenergie der Reaktions*produkte* und der Bildungsenergie der Reaktions*edukte*:

$$\Delta H_{\rm R} = \sum \Delta H_{\rm B, Produkte} - \sum \Delta H_{\rm B, Edukte}$$

Man addiert also die Bildungsenthalpien der Produkte und subtrahiert davon die Summe der Bildungsenthalpien der Edukte. Die Bildungsenthalpien verschiedener Stoffe sind einschlägigen Tabellen zu entnehmen (> Internet).

**BEISPIEL** Gasförmiger Chlorwasserstoff und gasförmiges Ammoniak reagieren bei Standardbedingungen zu festem Ammoniumchlorid:

Reaktion 
$$HCl(g) + NH_3(g) \rightarrow NH_4Cl(s)$$
  
 $\Delta H_B/kJ \cdot mol^{-1}$  −92,3 −46,2 −315,4  
 $\Delta H_R = -315, 4 \, kJ/mol - (-92,3 \, kJ/mol - 46,2 \, kJ/mol)$ 

$$\Delta H_{\rm R} = -176,9 \,\mathrm{kJ/mol}$$

Das negative Vorzeichen bedeutet, dass die Reaktion exotherm verläuft.

**BEACHTE** Zur eindeutigen Kennzeichnung der an einer Reaktion beteiligten Stoffe ergänzt man ihre Formeln durch Klammern mit dem jeweils vorliegenden Aggregatzustand:

(s) für fest, (l) für flüssig und (g) für gasförmig.

Viele Reaktionen sind unter bestimmten Bedingungen umkehrbar. Dabei erfolgt derselbe Energieumsatz, jedoch mit *umgekehrtem* Vorzeichen: Die Umkehrung einer exothermen Reaktion ist *endotherm*, die einer endothermen Reaktion *exotherm*.

**BEISPIEL** Ammoniumchlorid zersetzt sich beim Erhitzen zu Chlorwasserstoff und Ammoniak.

$$NH_4Cl(s) \Rightarrow HCl(g) + NH_3(g)$$

Dieser Vorgang ist endotherm, die Reaktionsenthalpie beträgt demzufolge  $+176.9\,\mathrm{kJ/mol}.$ 

Häufig gibt es Reaktionen, deren Energieumsatz sich experimentell nur sehr schwer oder gar nicht ermitteln lässt. Über einen Umweg kann das Problem jedoch gelöst werden:

- Die gesuchte Reaktion wird in eine Reihe von Folgereaktionen aufgeteilt, deren Reaktionsenthalpien bekannt sind.
- Die gesuchte Reaktion ist ein Teil von Folgereaktionen, deren Summe eine experimentell bestimmbare Reaktionsenthalpie besitzt.

**BEISPIEL** Kohlenstoff und Kohlenstoffmonooxid verbrennen in Gegenwart von Sauerstoff zu Kohlenstoff dioxid, die vollständige Oxidation von Kohlenstoff zu Kohlenstoffmonooxid ist dagegen auf direktem Wege nicht möglich. Sie lässt sich jedoch als Teil von zwei Folgereaktionen darstellen.

$$C + \frac{1}{2} O_2 \rightarrow CO$$
  $\Delta H_1 = ?$   
 $CO + \frac{1}{2} O_2 \rightarrow CO_2$   $\Delta H_2 = -283 \text{ kJ/mol}$ 

Experimentell zugänglich ist:

$$C + O_2 \rightarrow CO_2$$
  
 $\Delta H_3 = -393,5 \text{ kJ/mol}$ 

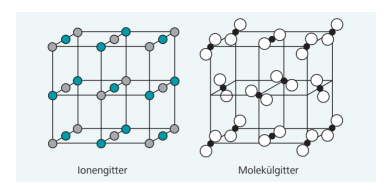
Die entsprechende Reaktionsenthalpie ergibt sich als Summe der Reaktionsenthalpien für die Teilreaktionen:

$$\Delta H_3 = \Delta H_1 + \Delta H_2$$
  
 $\Delta H_1 = \Delta H_3 - \Delta H_2$   
 $\Delta H_1 = -393.5 \text{ kJ/mol} - (-283.0 \text{ kJ/mol}) = -110.5 \text{ kJ/mol}$ 

Lässt sich eine chemische Reaktion als Summe von Teilreaktionen darstellen, so ergibt sich die betreffende Reaktionsenthalpie als *Summe* der Reaktionsenthalpien für die Teilreaktionen. Diesen Sachverhalt bezeichnet man als *Satz von* Hess (bzw. als hessschen Satz).

### 1.2 Energieumsatz beim Kristallisieren und Lösen

Im festen Aggregatzustand bilden Stoffe im Allgemeinen ein Festkörpergitter, in dem die miteinander verbundenen Teilchen regelmäßig angeordnet sind. Der Zusammenhalt zwischen den Teilchen wird bei *Ionen* durch *Coulomb-Kräfte*, bei *Molekülen* durch *Van-der-Waals-Kräfte* bewirkt ( s. Internet).



### **Energieinhalt kristalliner Stoffe**

Die Bildung eines Festkörpergitters aus seinen Bestandteilen ist ein *exothermer* Vorgang.

Die Energie, die bei der Bildung eines Festkörpergitters aus seinen Bestandteilen freigesetzt wird, bezeichnet man als *Gitterenergie*.

Die Gitterenergie eines Stoffs kann *nicht* direkt bestimmt werden. Der sogenannte *Born-Haber-Kreisprozess* ermöglicht jedoch eine Lösung des Problems über einen Umweg, der eine besondere Anwendung des hessschen Satzes ( S. 11) darstellt.

**BEISPIEL** Die Gitterenergie von Natriumchlorid (Kochsalz) beträgt –788 kJ/mol. Um also 1 mol Kochsalz in Natrium-Ionen und Chlorid-Ionen aufzuspalten, benötigt man daher eine Energie von 788 kJ.

Dieser Energiebetrag lässt sich aus mehreren Teilreaktionen ermitteln, die experimentell zugänglich sind:

$$\begin{split} \text{Na}\,(\text{s}) & \rightarrow \text{Na}\,(\text{g}) & \Delta H_{\text{S}} = +\,108\,\text{kJ/mol Sublimationsenthalpie} \\ \text{Na}\,(\text{g}) & \rightarrow \text{Na}^+ + \text{e}^- & \Delta H_{\text{I}} = +\,496\,\text{kJ/mol Ionisierungsenthalpie} \\ & \frac{1}{2}\,\text{Cl}_2(\text{g}) & \rightarrow \text{Cl}\,(\text{g}) & \Delta H_{\text{D}} = +\,121\,\text{kJ/mol\,Dissoziationsenthalpie} \\ \text{Cl}\,(\text{g}) & +\,\text{e}^- & \rightarrow \text{Cl}^- & \Delta H_{\text{E}} = -\,348\,\text{kJ/mol\,Elektronenaffinität} \end{split}$$

Der gesamte Energieumsatz für die Reaktionen von 1 mol festem Natrium zu Natrium-Ionen und  $\frac{1}{2}$  mol gasförmigem Chlor zu Chlorid-Ionen ergibt sich aus der Summe dieser Einzelenergien:

 $\Delta H_1 = +108 \,\text{KJ/mol} + 496 \,\text{kJ/mol} + 121 \,\text{kJ/mol} - 348 \,\text{kJ/mol} = 377 \,\text{kJ/mol}.$ 

Kontaktkorrosion 71 Konzentrationskette 78 Korrosion 68 Korrosionsschutz 72 Kunststoffe

-, Eigenschaften 131 -, Herstellung 127

-, Struktur 131

Lewis-Säuren und -Basen 46 L-Form 145 lipophil 92 Lithium-Ionen-Akkumulator 83 Lithium-Polymer-Akkumulator 84 Lokalelement 71 Löslichkeitsprodukt 39 Lösungsenthalpie 13 Lösungsgleichgewicht 38

Makromoleküle 127
Maltose 120
Massenwirkungsgesetz 32
mesomere Grenzstrukturen 94
mesomerer Effekt (M-Effekt) 106
meta-Stellung 94, 141
Micellen 115
molare Masse 147
Momentangeschwindigkeit 23
Monomere 127
monomolekulare Reaktion 26
Monosaccharide 117
Mutarotation 119

Nachhaltigkeit 133 Nernst-Gleichung 76, 78 Neutralisation 54 Nickel-Metallhydrid-Akkumulator 83 Normalbedingungen 9 Oberflächenspannung 115 Oligosaccharide 119 Opferanode 72 optische Aktivität 143 ortho-Stellung 94, 141 Oxidationsmittel 60 Oxidationszahl 62 Oxonium-Ion 44

Paraffine 92
para-Stellung 94, 141
Partialdruck 32
Peptidbindung 124
Peptide 125
Phenole 99
Phenolphthalein 137
Phenylrest 95
Phthaleine 137
pH-Wert 47
-, Pufferlösung 52
-, Salzlösung 51

–, schwache Säuren und Basen 50  $pK_B$ -Wert 50  $pK_S$ -Wert 50 Polarisationsspannung 86 Polyaddition 128 Polyamide 129 polycyclische Kohlenwasserstoffe 94

Polykondensation 129
Polymere 127
Polymerisation 127
Polysaccharide 121
Primärstruktur 126
Prinzip vom kleinsten Zwang 37
Proteine

-, Eigenschaften 127-, Struktur 125

Polyester 129

Protolysegleichgewicht 45, 46 Protonenakzeptor 43 Protonendonator 43 Puffergleichung 52 Pufferlösungen 51

### Quellenspannung 80

Racemate 146
Reaktionsenthalpie 10
Reaktionsentropie 17
Reaktionsgeschwindigkeit 22
-, Darstellung 23
Reaktionsordnung 27
Reaktionsumkehr 19
Redoxgleichgewicht 60, 74
Redoxgleichung 64
Redoxpotenzial 75
Redoxreaktion 60, 78
Redoxreihe 69
Reduktionsmittel 60

RGT-Regel 25

Saccharose 120 Satz von Avogadro 148 Satz von Hess 11 Sauerstoffkorrosion 70 Säure 42 Säure-Base-Indikator 56 Säure-Base-Reaktion 78 Säure-Base-Theorie 45 Säurekonstante 49 Säurekorrosion 68 Säurestärke 48 Seifen 113 Sekundärstruktur 126 Spannungsreihe, elektrochemische 74 Standardbedingungen 9 Standardbildungsenthalpie 9 Standardentropie 17 Standardpotenziale 75

Standard-Wasserstoffelektrode 75

Stärke 121 Stellungsisomerie 140 Stoffmengenkonzentration 22, 145

Tenside 113
Tertiärstruktur 127
Thermoplaste 131
Titration 56
-, Durchführung 58
Titrationskurve 55
Triglyceride 110
Triphenylmethanfarbstoffe 136

Überspannung 87 unedle Metalle 69

**V**eresterung 107 Verseifung 110 Verteilungsgrad 26 Volumengesetz von Gay-Lussac 148

Waschvorgang 115

Zersetzungsspannung 86 Zink-Silberoxid-Batterie 81 Zustandsgleichungen 148 Zwitterion 123



# Der Booster zum erfolgreichen Abitur!

- > Effektive Prüfungsvorbereitung in kurzer Zeit
- Der wesentliche Abiturstoff in klarer, übersichtlicher Form
- Komplexe Themen verständlich und präzise erklärt





www.duden.de